

Internationales Buro ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH M VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 489/04, A61K 31/485

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/15528

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

BOY BY BY 1. April 1999 (01.04.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/05652

(22) Internationales Anmeldedatum: 5. September 1998 (05.09.98)

(30) Prioritätsdaten:

197 42 296.9 198 34 005.2 25. September 1997 (25.09.97) DE

29. Juli 1998 (29.07.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME GMBH [DE/DE]; Irlicher Strasse 55, D-56567 Neuwied (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HOFFMANN, Rainer [DE/DE]; Burghofstrasse 123, D-56566 Neuwied (DE). ASMUSSEN, Bodo [DE/DE]; Im Schloßgarten 10, D-56170 Bendorf (DE). KOCH, Andreas [DE/DE]; Grubenstrasse 1, D-56581 Melsbach (DE). HILLE, Thomas [DE/DE]; Am Moogsberg 2A, D-56567 Neuwied (DE). ADAM, Bernd [DE/DE]; Marktplatz 11, D-34613 Treysa (DE). MATUSCH, Rudolf [DE/DE]; Am Hasenkuppel 18A, D-35041 Marburg (DE).

(74) Anwalt: FLACCUS, Rolf-Dieter, Bussardweg 10, D-50389 Wesseling (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, CZ, HU, ID, IL, JP, KR, MX, NO, NZ, PL, SG, SI, SK, TR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(54) Title: ACIDIC ADDITION SALTS OF MORPHINE ALKALOIDS AND THE APPLICATION THEREOF

(54) Bezeichnung: SÄUREADDITIONSSALZE VON MORPHIN-ALKALOIDEN UND DEREN VERWENDUNG

#### (57) Abstract

The invention relates to a material consisting of the acidic addition salt of a morphine alkaloid and an organic acid. The organic acid is selected from: monoesters of C3-C16 dicarboxylic acids with monovalent C1-C4 alcohols; C2-C16 sulphonic acids; substituted benzoic acids selected from the group of halogen-, hydroxy-, alkyl-, hydroxyalkyl-, alkoxy alkyl-, and/or alkoxy-substituted benzoic acids and the amino substituted benzoic acids alternatively alkylated on the N atom; 5 or 6 ring heterocycles with at least one N or S atom and one carboxyl groups function; saturated or unsaturated, alternatively substituted oxocarboxylic acids with 5 to 10 C atoms; phenyl- or phenoxy-substituted saturated C2-C4 carboxylic acid; aliphatic, aromatic or heterocyclic C2-C12 amino acids, wherein one amino group is substituted with an alternatively substituted C2-C6 alkanoyl group or an alternatively substituted benzoyl group.

#### (57) Zusammenfassung

Bereitgestellt wird ein Stoff, bestellund aus dem Säureadditionssalz eines Morphin-Alkaloids und einer organischen Säure. Die organische Säure ist ausgewählt aus: Monoestern von C3- bis C16-Dicarbonsäuren mit einwertigen C1- bis C4-Alkoholen, C2- bis C16-Sulfonsäuren, substituierten Benzoesäuren, ausgewählt aus der Gruppe der halogen-, hydroxy-, alkyl-, hydroxyalkyl-, alkoxyalkylund/oder alkoxysubstituierten Benzoesäuren sowie der wahlweise am N-Atom alkylierten aminosubstituierten Benzoesäuren, 5- oder 6-Ringheterocyclen mit mindestens einem N- oder S-Atom und mit einer Carboxylgruppenfunktion, gesättigten oder ungesättigten, wahlweise substituierten Oxo-Carbonsäuren mit 5 bis 10 C-Atomen, phenyl- oder phenoxysubstituierten gesättigten C2- bis C4-Carbonsäuren, aliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen C2-C12- Aminosäuren, worin eine Aminogruppe substituiert ist mit einer wahlweise substituierten C2-C6-Alkanoylgruppe oder einer wahlweise substituierten Benzoylgruppe.

#### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

anien enien rreich tralien rbaidschan nien-Herzegowina nados ien tina Faso arrien in	ES FI FR GA GB GE GH GN GR HU IE IL	Spanien Finnland Frankreich Gabun Vereinigtes Königreich Georgien Ghana Guinea Griechenland Ungarn Irland	LS LT LU LV MC MD MG MK ML	Lesotho Litauen Luxemburg Lettland Monaco Republik Moldau Madagaskar Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali	SI SK SN SZ TD TG TJ TM TR	Slowenien Slowakei Senegal Swasiland Tschad Togo Tadschikistan Turkmenistan Türkei Trinidad und Tobago
rreich tralien baidschan nien-Herzegowina sados tien tien tina Faso arrien in	FR GA GB GE GH GN GR HU IE	Frankreich Gabun Vereinigtes Königreich Georgien Ghana Guinea Griechenland Ungarn Irland	LU LV MC MD MG MK	Luxemburg Lettland Monaco Republik Moldau Madagaskar Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali	SK SN SZ TD TG TJ TM TR	Slowakei Senegal Swasiland Tschad Togo Tadschik istan Turkmenistan Türkei
ralien baidschan aien-Herzegowina ados cien cina Faso arien in	GA GB GE GH GN GR HU IE	Gabun Vereinigtes Königreich Georgien Ghana Guinea Griechenland Ungarn Irland	LV MC MD MG MK	Lettland Monaco Republik Moldau Madagaskar Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali	SN SZ TD TG TJ TM TR TT	Senegal Swasiland Tschad Togo Tadschikistan Turkmenistan Türkei
baidschan nien-Herzegowina nados nien nien na Faso narien in	GB GE GH GN GR HU IE	Vereinigtes Königreich Georgien Ghana Guinea Griechenland Ungarn Irland	MC MD MG MK	Monaco Republik Moldau Madagaskar Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali	SZ TD TG TJ TM TR TT	Swasiland Tschad Togo Tadschikistan Turkmenistan Türkei
aien-Herzegowina vados cien cina Faso garien in	GE GH GN GR HU IE	Georgien Ghana Guinea Griechenland Ungarn Irland	MD MG MK ML	Republik Moldau Madagaskar Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali	TD TG TJ TM TR TT	Tschad Togo Tadschikistan Turkmenistan Türkei
pados cien cina Faso parien in	GH GN GR HU IE	Ghana Guinea Griechenland Ungam Irland	MG MK ML	Madagaskar Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali	TG TJ TM TR TT	Togo Tadschikistan Turkmenistan Türkei
ien kina Faso garien in ilien	GN GR HU IE	Guinea Griechenland Ungam Irland	MK ML	Madagaskar Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali	TJ TM TR TT	Tadschikistan Turkmenistan Türkei
tina Faso parien in ilien	GR HU IE	Griechenland Ungarn Irland	ML	Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien Mali	TM TR TT	Turkmenistan Turkei
arien n ilien	HU IE	Ungarn Irland		Republik Mazedonien Mali	TR TT	Türkei
n ilien	IE	Irland		Mali	TT	
ilien			MN			TIMING WILL TOURS
	IL	Tamant :		Mongolei	UA	Ukraine
		Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
rus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
ada	IT	Italien	MX	Mexiko	O.S	Amerika
ralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
go .	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
veiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
d'Ivoire	KP	_		•		Zimbabwe
erun		Korea			244	Zinioaowc
a a	KR	Republik Korea				
a	KZ	Kasachstan		_		• •
echische Republik	LC	St. Lucia				
schland	LI		_			
	LK					•
emark						
a a	run chische Republik	d'Ivoire KP run KR KZ chische Republik LC chland LI mark LK	A	NZ	Notice	d'Ivoire KP Demokratische Volksrepublik NZ Neuseeland ZW run Korea PL Polen KR Republik Korea PT Portugal KZ Kasachstan RO Rumänien chische Republik LC St. Lucia RU Russische Föderation chland LI Liechtenstein SD Sudan mark LK Sri Lanka SE Schweden

#### Säureadditionssalze von Morphin-Alkaloiden und deren Verwendung

5

Die Erfindung betrifft Stoffe, im wesentlichen bestehend aus dem Säureadditionssalz eines Morphin-Alkaloids und einer organischen Säure, wobei das Morphin-Alkaloid die nachfolgende Formel I aufweist:

10

15

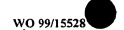
20

25

wobei  $R^1$  ausgewählt ist aus der Gruppe, bestehend aus H,  $C_1$ - bis  $C_6$ -Alkylresten, bevorzugt Methyl-, Ethyl-, Propyl-, i-Propyl,  $C(O)CH_3$ ,  $R^2$  ausgewählt ist aus der Gruppe, bestehend aus H, OH, OC(O)CH<sub>3</sub>, =O,=CH<sub>2</sub>,  $R^3$  ausgewählt ist aus der Gruppe, bestehend aus -CH<sub>3</sub>, Cyclopropyl-, Cyclobutyl- und Allyl-, sowie die Bindung an C7/C8 gesättigt sein oder am  $N_{17}$  eine Nitroxyl-gruppe vorliegen kann.

Morphin-Alkaloide, insbesondere Morphin, gehören zu der Gruppe der starken Analgetika; ihr therapeutischer Einsatz liegt u. a. im Bereich der Behandlung stärker und stärkster Schmerzzustände, wie sie z. B. bei vielen Krebserkrankungen im Finalstadium oder auch nach Unfällen vorkommen.

Die bisherigen Applikationsmöglichkeiten (oral, parenteral) mit diesen Stoffen sind unbefriedigend. Dabei besteht die Gefahr von säurekatalysierten



10

15

20

25

30

chemischen Veränderungen im Magen. Außerdem kommt es zu starken Schwankungen des Plasmaspiegels; dies wird insbesondere bei parenteraler Applikation (Injektion) beobachtet. Infolgedessen kommt es wegen Überoder Unterschreitung der therapeutisch erwünschten Plasmakonzentrationen zu suchterzeugenden Effekten.

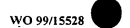
Aus der US-A 4,626,539 sind pharmazeutische Zusammensetzungen bekannt, die ein Opioid, wie beispielsweise Morphin, oder deren pharmazeutisch akzeptable Salze enthalten. Als pharmazeutisch akzeptable Salze sind in dieser Patentschrift Acetate, Napsylate, Tosylate, Succinate, Hydrochloride, Palmitate, Stearate, Oleate, Parmoate, Laurate, Valerate, Hydrobromide, Sulfate, Methansulfonate, Tartrate, Citrate und Maleate beschrieben.

Aus der US-A 5,374,645 sind Zusammensetzungen für die transdermale Verabreichung ionischer pharmazeutisch aktiver Agenzien bekannt, wobei zu den dabei erwähnten Stoffen auch Morphin oder dessen pharmazeutisch akzeptable Salze gehören. Als Salze werden zusätzlich zu den vorstehend erwähnten Morphinsalzen Oxalate, Pyruvate, Cinnamate, Acetate, Trifluoracetate sowie Salicylate und einige andere erwähnt.

Die US-A 4,879, 297 beschreibt pharmazeutische Zusammensetzungen, die Opioide oder deren pharmazeutisch akzeptable Salze enthalten, wobei als Salze insbesondere Salze von bestimmten Fettsäuren wie Palmitate, Stearate, Oleate, Parmoate beschrieben sind.

Des weiteren sind in der US-A 4,908,389 wirkstoffhaltige Zusammensetzungen zur topischen Applikation beschrieben, die die Wirkstoffe in Form der Säureadditionssalze wie der Hydrochloride, Hydrobromide, Orthophosphate, Benzoate, Maleate, Tartrate, Succinate, Citrate, Salicylate, Sulfate oder Acetate enthalten.

Bei der dermalen oder topischen Applikation eines dieser vorstehend genannten Säureadditionssalze von Morphin-Alkaloiden tritt der Nachteil auf, daß die Permeabilität der genannten Salze durch die Haut sehr gering ist. Dieser Nachteil wird versuchsweise bei den bekannten Zusammensetzungen dadurch kompensiert, daß man den Darreichungsformen sog. Enhancer zusetzt.



Auch wenn dies zu einem Teil den gewünschten Erfolg zeitigt, so ist es unter pharmazeutischen oder therapeutischen sowie zulassungsrechtlichen Gesichtspunkten bevorzugt, wenn Morphin-Alkaloidsalze bereitstünden, die per se eine höhere Permeabilität durch die Haut aufweisen, so daß keine weitere oder nur wenig einer weiteren Substanz erforderlich ist. Dies insbesondere deshalb, da die genannten Enhancer auch bei ihrer Verwendung auf der Haut zu Nachteilen wie etwa Hautreizungen oder unerwünschten pharmakodynamischen Nebenwirkungen infolge zu großer Toxizität führen können.

Aufgabe der Erfindung ist es deshalb, Säureadditionssalze von Morphin-Alkaloiden der vorstehend genannten Formel I bereitzustellen, die gegenüber den bekannten Salzen verbesserte Eigenschaften aufweisen. Insbesondere soll ihre Permeabilität durch die Haut erhöht sein.

Diese Aufgabe wird dadurch gelöst, daß ein Stoff, im wesentlichen bestehend aus dem Säureadditionssalz eines Morphin-Alkaloids und einer organischen Säure, bereitgestellt wird, bei dem das Morphin-Alkaloid die nachfolgende Formel I aufweist:

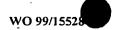
20

5

10

15

wobei R<sup>1</sup> ausgewählt ist aus der Gruppe, bestehend aus H, C<sub>1</sub>- bis C<sub>6</sub>-Alkylresten, bevorzugt Methyl-, Ethyl-, Propyl-, i-Propyl, C(O)CH<sub>3</sub>, R<sup>2</sup> ausgewählt ist aus der Gruppe, bestehend aus den einwertigen Resten H, OH, OC(O)CH<sub>3</sub>, wobei in diesem Falle die vierte Valenz des (6)-C-Atoms durch H belegt ist, oder den zweiwertigen Resten =O,=CH<sub>2</sub>, R<sup>3</sup> ausgewählt ist aus der Gruppe, bestehend aus -CH<sub>3</sub>, Cyclopropyl-, Cyclobutyl- und Allyl-, sowie



die Bindung an C7/C8 gesättigt sein oder am N<sub>17</sub> eine Nitroxylgruppe vorliegen kann,

und die organische Säure ausgewählt ist aus:

5

- Monoestern von  $C_3$  bis  $C_{16}$ -Dicarbonsäuren mit einwertigen  $C_1$  bis  $C_4$ -Alkoholen, insbesondere Methanol,
- C<sub>2</sub>- bis C<sub>16</sub>-Sulfonsäuren,

10

substituierten Benzoesäuren, ausgewählt aus der Gruppe der halogen-, hydroxy-, alkyl-, hydroxyalkyl-, alkoxyalkyl- und/oder alkoxysubstituierten Benzoesäuren sowie der wahlweise am N-Atom alkylierten aminosubstituierten Benzoesäuren,

15

30

- substituierten oder nicht-substituierten 5- oder 6-Ringheterocyclen mit mindestens einem N- oder S-Atom und mit einer Carboxylgruppenfunktion, insbesondere einer Carboxy-, Carboxymethyl-, Carboxyethyloder den wahlweise verzweigten Carboxypropyl- oder Carboxybutylgruppen als Substituenten.
- 20
  - gesättigten oder ungesättigten, wahlweise substituierten Oxo-Carbonsäuren mit 5 bis 10 C-Atomen,
- phenyl- oder phenoxysubstituierten gesättigten  $C_2$  bis  $C_4$ -Carbonsäuren. 25
  - aliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen C2- C12- Aminosäuren, worin eine Aminogruppe substituiert ist mit einer wahlweise substituierten C<sub>2</sub>- C<sub>6</sub>- Alkanoylgruppe oder einer wahlweise substituierten Benzoylgruppe.

Bevorzugte Ausführungsformen sind Gegenstand der Unteransprüche.

Der erfindungsgemäße Stoff besteht im wesentlichen aus dem Säureadditionssalz eines Morphin-Alkaloids der vorstehend genannten Formel I und 35 einer weiteren organischen Säure. Der Ausdruck "im wesentlichen beste-

10

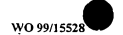
15

hend aus" bedeutet, daß Verunreinigungen nur im üblichen Umfang enthalten sind. Der erfindungsgemäße Stoff bzw. die erfindungsgemäße Substanz kann mittels üblicher Verfahren der präparativen organischen Chemie hergestellt und aufgereinigt werden, so daß der gereinigte Stoff auch in p.A.-oder p.p.A.-Reinheit zur Verfügung gestellt werden kann. Die Säure ist insbesondere pharmazeutisch akzeptabel. Auch sie kann mittels üblicher Verfahren hergestellt werden, sofern sie nicht bereits käuflich erworben werden kann.

-5-

Bei dem Morphin-Alkaloid der vorstehend genannten Formel I ist R¹ ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus H, C₁-bis C₆-Alkylresten, C(O)CH₃. Bei den C₁-bis C₆-Alkylresten handelt es sich bevorzugt um Methyl-, Ethyl-, Propyl- oder i-Propylreste. Bei dem Rest R² handelt es sich um einen einwertigen Rest aus der Gruppe H, OH, OC(O)CH₃, wobei dann die vierte Valenz am (₆)-C-Atom durch H belegt ist. Alternativ dazu kann R² auch einer der zweiwertigen Reste =O oder =CH₂ sein. R³ ist ausgewählt aus der Gruppe, bestehend aus -CH₃, Cyclopropyl-, Cyclobutyl- und Allyl-. Des weiteren kann die Doppelbindung zwischen C7/C8 gesättigt sein. Außerdem kann am N 17 eine Nitroxylgruppe vorliegen. Bei den vorstehend aufgezählten organischen Resten steht C(O) für eine Carbonylfunktion.

20 Die Säurekomponente des erfindungsgemäßen Säureadditionssalzes ist ausgewählt aus Monoestern von C<sub>3</sub>- bis C<sub>16</sub>-Dicarbonsäuren mit einwertigen C<sub>1</sub>-bis C<sub>4</sub>-Alkoholen, aus C<sub>2</sub>- bis C<sub>16</sub>-Sulfonsäuren, aus substituierten Benzoesäuren, die aus der Gruppe der halogen-, hydroxy-, alkyl-, hydroxyalkyl-, alkoxyalkylsubstituierten und/oder wahlweise am N-Atom alkylierten aminosubstituierten Benzoesäuren ausgewählt sind, aus substituierten oder 25 nichtsubstituierten, gesättigten oder nicht-gesättigten 5- oder 6-Ringheterocyclen mit mindestens einem N-Atom oder S-Atom und mit einer der bereits erwähnten Carboxylgruppenfunktionen als Substituenten, ganz besonders bevorzugt einer Carboxylgruppe als Substituenten, aus 30 gesättigten oder ungesättigten, wahlweise substituierten Oxo-Carbonsäuren mit 5 bis 10 C-Atomen oder aus phenyl- oder phenoxysubstituierten gesättigten C<sub>2</sub>- bis C<sub>4</sub>-Carbonsäuren, insbesondere Essigsäure. Unter C<sub>3</sub>- bis C<sub>16</sub>-Dicarbonsäuren werden hier natürlich Carbonsäuren mit einer Gesamtkohlenstoffzahl von 5 bis 18 C-Atomen verstanden.



10

20

25

30

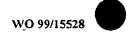
Bei den alkyl-, hydroxyalkyl- oder alkoxyalkylsubstituierten Benzoesäuren, handelt es sich insbesondere um solche, bei denen der Alkylrest oder auch der Alkoxyrest am Benzoesäurekern 1 bis 12 C-Atome aufweist. Diese Alkylbzw. Alkoxyreste können auch verzweigt sein. Beispiele dafür sind etwa i-Propyl-, 2-Methylpropyl, t-Butylreste, 2-Methylbutylreste bzw. die entsprechenden Alkoxyreste. Die Benzoesäurekerne können auch mehrfach, natürlich auch mit verschiedenen der erwähnten Alkyl- bzw. Alkoxyreste substituiert sein.

Bei mit Alkoxyalkylresten substituierten Benzoesäuren gilt bzgl. des Alkyloder Alkoxyteils des Alkoxyalkylrestes in bezug auf die Kohlenstoffatomzahl oder die Verzweigung das gleiche, wie vorstehend zu den Alkyl-bzw. Alkoxyresten am Benzoesäurekern der alkyl- oder alkoxysubstituierten Benzoesäuren ausgeführt.

Als Alkoxy-Substituenten in bevorzugten alkoxyalkylsubstituierten Benzoesäuren kommen ebenfalls bevorzugt C<sub>1</sub>-bis C<sub>6</sub>-Alkoxygruppen, insbesondere Methyloxy-, Ethyloxy- oder Propyloxy-Gruppen in Betracht. Diese Alkoxygruppen sind mit C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-Hydroxyalkyl-, insbesondere mit Hydroxymethyl-, Hydroxyethyl- oder Hydroxypropylgruppen verethert.

Die genannten aminosubstituierten Benzoesäuren können wahlweise an der Aminogruppe ebenfalls - insbesondere mit C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-Alkylresten- alkyliert sein.

Bei den substituierten Benzoesäuren handelt es sich bevorzugt um halogen-,  $C_1$ - bis  $C_6$ -alkyl-, hydroxy-( $C_1$ - bis  $C_6$ )-alkyl-, aminosubstituierte oder hydroxysubstituierte Benzoesäuren. Die aminosubstituierten Benzoesäuren können ihrerseits wieder an der Aminogruppe substituiert sein - wie bereits vorstehend erwähnt. Handelt es sich um Aminobenzoesäure, so ist die Aminogruppe bei bevorzugten Ausführungsformen entweder unsubstituiert oder mit  $C_1$ -bis  $C_4$ -Alkylgruppen mono- oder disubstituiert. Als besonders bevorzugte alkylsubstituierte Benzoesäuren kommen ein- oder mehrfach  $C_1$ -bis  $C_4$ -alkylsubstituierte Benzoesäuren, bevorzugt  $C_1$ -bis  $C_4$ -trialkylsubstituierte Benzoesäuren in Frage, wobei die Alkylreste auch verschieden sein können.



10

30

Beispiele für bevorzugte hydroxyalkylsubstituierte Benzoesäuren sind hydroxymethylierte, -ethylierte-, -propylierte- oder -butylierte Benzoesäuren.

Von den vorstehend erwähnten hydroxysubstituierten Benzoesäuren sind ganz besonders die p- oder m-hydroxysubstituierten Benzoesäuren bevorzugt.

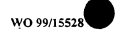
Am allerbevorzugtesten unter den substituierten Benzoesäuren für die Säurekomponente der erfindungsgemäßen Säureadditionssalze von Morphin-Alkaloiden der vorstehend genannten Formel I sind p-Hydroxybenzoesäure, p-Aminobenzoesäure oder Trimethylbenzoesäure, insbesondere 2,4,6-Trimethylbenzoesäure.

Bei den erfindungsgemäß als Säurekomponente für die Morphin-AlkaloidSäureadditionssalze eingesetzten substituierten oder nichtsubstituierten
5- oder 6-Ringheterocyclen handelt es sich um cyclische 5- oder 6-Ringsysteme, die mindestens ein Stickstoff- oder S-Atom aufweisen, wie
insbesondere Pyridin-, Piperidin-, Pyrimidin- oder analoge Pyrrol- oder
Thiophen-Ringsysteme. Diese Ringsysteme tragen außerdem an einem
Ringatom eine Carboxylgruppe. Natürlich kann das heterocyclische
Ringsystem auch gesättigt sein, wie bereits anhand des Piperidinringsystems deutlich wird.

Bevorzugt handelt es sich bei den 6-Ringheterocyclen um eine substituierte oder nicht-substituierte Pyridincarbonsäure, insbesondere Nicotinsäure. Zu den bevorzugten 5-Ringsystemen mit mindestens einem S-Atom gehört Liponsäure.

Die erfindungsgemäßen Morphin-Alkaloid-Säureadditionssalze können - wie bereits erwähnt - in bezug auf die Säurekomponente auch aus C<sub>2</sub>-bis C<sub>16</sub>-Sulfonsäuren bestehen. Unter diesen Sulfonsäuren sind C<sub>4</sub>-bis C<sub>8</sub>-Sulfonsäuren, insbesondere Hexansulfonsäure, bevorzugt.

Die bei den erfindungsgemäßen Morphin-Alkaloid-Säureadditionssalzen eingesetzten Monoester von  $C_3$ -bis  $C_{16}$ -Dicarbonsäuren mit einwertigen  $C_1$ - bis  $C_4$ -Alkoholen, insbesondere Methanol, sind bevorzugt Monoester von  $C_5$ -bis  $C_{10}$ -Dicarbonsäuren mit den vorstehend genannten Alkoholen.



10

Besonders bevorzugt sind dabei als Säuren Suberinsäuren, Azelainsäure oder Sebacinsäure. Am allerbevorzugtesten ist unter den vorstehend genannten Monoestern von Dicarbonsäuren Monomethylsebacat.

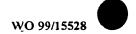
Wird erfindungsgemäß eine gesättigte oder ungesättigte, z. B. olefinisch ungesättigte, wahlweise substituierte Oxo-Carbonsäure mit 5 bis 10 C-Atomen als Säurekomponente der Morphin-Alkaloid-Säureadditionssalze eingesetzt, so handelt es sich dabei bevorzugterweise um eine wahlweise olefinisch ungesättigte 2-, 4-, 5- oder 9-Oxo-Carbonsäure. Unter diesen Oxo-Carbonsäuren sind 5-Oxo-Pyrrolidin-2-Carbonsäure (Pyroglutaminsäure), Lävulinsäure oder Oxo-dec-2-ensäure am vorteilhaftesten.

Wird als Säurekomponente für die erfindungsgemäßen Morphin-Alkaloid-Säureadditionssalze eine phenyl- oder phenoxysubstituierte gesättigte  $C_2$ -bis  $C_4$ -Carbonsäure eingesetzt, so handelt es sich dabei vorzugsweise um eine phenyl- oder phenoxysubstituierte Essig-, Propion- oder Buttersäure.

Bei den erfindungsgemäß eingesetzten aliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen C<sub>2</sub>- C<sub>12</sub>- Aminosäuren handelt es sich bevorzugt um Monoaminomonocarbonsäuren, worin die Aminogruppe substituiert ist mit einer C<sub>2</sub>- C<sub>6</sub>- Alkanoylgruppe, welche einfach oder mehrfach substituiert sein kann mit Hydroxy, C<sub>1</sub>- C<sub>4</sub>- Alkoxy- oder C<sub>1</sub>- C<sub>4</sub>- Hydroxyalkyl, oder worin die Aminogruppe substituiert ist mit dem Benzoylrest, welcher einfach oder mehrfach substituiert sein kann mit C<sub>1</sub>- C<sub>4</sub>- Alkyl, C<sub>1</sub>- C<sub>4</sub>- Alkoxy, C<sub>1</sub>- C<sub>4</sub>- Hydroxyalkyl, Halogen, Amino oder Hydroxy.

Bei den aromatischen Aminosäuren kann es sich z. B. handeln um Phenyl-Aminosäuren, bevorzugt Phenylalanin und Tyrosin, bei den heterocyclischen Aminosäuren handelt es sich bevorzugt um Prolin, Hydroxyprolin und Tryptophan. Besonders bevorzugt sind jedoch aliphatische C<sub>2</sub>- C<sub>6</sub>- Monoamino-monocarbonsäuren, worin die Aminogruppe substituiert ist, wie oben angegeben, ganz besonders bevorzugt jedoch substituiert ist mit der Acetyl- oder Benzoylgruppe.

Bei der Alkaloidkomponente der erfindungsgemäßen Morphin-Alkaloid-Säureadditionssalze handelt es sich vorzugsweise um die Morphin-Alkaloide Morphin, Codein, Heroin, Ethylmorphin, Levorphanol oder Hydromorphon.



Allgemein sind unter den genannten erfindungsgemäßen Säureadditionssalzen solche besonders bevorzugt, deren Molmasse (MG) unterhalb von 800, bevorzugt unterhalb von 600 liegt, am besten zwischen 400 und 600.

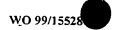
Erfindungsgemäß werden auch Mischungen der vorstehend genannten

Substanzen bereitgestellt, wobei also entweder das gleiche Morphin-Alkaloid
mit verschiedenen Säurekomponenten umgesetzt ist oder die gleiche
Säurekomponente mit verschiedenen Morphin-Alkaloiden kombiniert ist.
Natürlich kann eine derartige Zusammensetzung auch eine Kombination
dieser beiden vorstehend erwähnten Varianten enthalten. In einer bevorzugten Ausführungsform handelt es sich bei der Zusammensetzung um eine Lösung oder Suspension der erfindungsgemäßen Säureadditionssalze in
Glycerin, Ethylenglykol, Ölsäure, Dimethylisosorbid und/oder Dimethylsulfoxid, wobei eine derartige Lösung oder Suspension auch noch weitere Bestandteile, wie etwa Penetrationsverstärker, enthalten kann.

Unter den Penetrationsverstärkern sind Polyoxyethylensorbitanfettsäureester wie etwa Tween 20 oder Polyoxyethylenalkohole wie z. B. Polymerisationsprodukte von bis zu 10 Molekülen Ethylenoxid mit je einem Molekül
Octanol, Decanol oder Dodecanol oder Mischungen dieser Polymerisationsprodukte besonders bevorzugt.

Die erfindungsgemäßen Morphin-Alkaloid-Säureadditionssalze werden mittels bekannter Verfahrensschritte hergestellt. Ein solches Herstellungsverfahren umfaßt die Schritte, daß eine Lösung des basischen Alkaloids vorgelegt, in einem weiteren Schritt mit äquimolaren Mengen einer Lösung der organischen Säure oder – falls die Säure flüssig ist – direkt mit dieser umgesetzt und das so erhaltene Additionssalz mittels üblicher Verfahrensschritte isoliert wird.

Erfindungsgemäß werden die vorstehend beschriebenen Substanzen bzw. Stoffe oder Zusammensetzungen in Mitteln zur transdermalen oder transmucosalen Verabreichung eingesetzt. Sie werden insbesondere zur Schmerzbekämpfung oder bei der Entzugstherapie von Drogenabhängigen verwendet. Bei derartigen Mitteln zur transdermalen oder transmucosalen Verabreichung handelt es sich beispielsweise um eine Lotion, eine Salbe, Creme, ein Gel oder Spray, ein transmucosales therapeutisches System, ein



10

25

30

transdermales therapeutisches System (TTS) oder eine iontophoretische Vorrichtung. Derartige transdermale oder transmucosale therapeutische Systeme sind dem Fachmann grundsätzlich bekannt. Beispielsweise sind sie in "Therapeutische Systeme" [Klaus Heilmann, 4. Aufl. Ferdinand Enke Verlag, Stuttgart (1984)] beschrieben.

Handelt es sich bei dem Mittel zur transdermalen Verabreichung um ein TTS, so umfaßt dieses eine – bevorzugt wirkstoffundurchlässige – Rückschicht und eine Reservoirschicht. Die Reservoirschicht enthält bevorzugt 40 - 80 Gew.-% Polymermaterial. Dieses Polymermaterial ist bevorzugterweise ausgewählt aus der Gruppe der Polyacrylate, Silikone oder Polystyrole. Des weiteren enthält die Reservoirschicht vorzugsweise 0,1 - 30 Gew.-% Weichmacher sowie die erfindungsgemäßen Morphin-Alkaloid-Säureadditionssalze in einer Menge von 0,1 bis 30 Gew.-%.

Die Rückschicht kann aus flexiblen oder nicht flexiblen Material bestehen.

Materialien, die zu ihrer Herstellung verwendet werden, sind beispielsweise Polymerfolien oder Metallfolien wie Aluminiumfolie, die allein oder in mit einem polymeren Substrat beschichteter Form, eingesetzt werden. Es können auch textile Flächengebilde verwendet werden, sofern die Bestandteile des Reservoirs aufgrund ihrer physikalischen Beschaffenheit nicht durch sie hindurchtreten können.

Bei einer bevorzugten Ausführungsform ist die Rückschicht ein Verbundstoff aus einer mit Aluminium bedampften Schicht.

Die Reservoirschicht enthält - wie vorstehend bereits erwähnt - eine Polymermatrix und den Wirkstoff, wobei die Polymermatrix den Zusammenhalt des Systems gewährleistet. Sie umfaßt ein Grundpolymer und gegebenenfalls weitere übliche Zusätze. Die Auswahl des Grundpolymeren richtet sich nach den chemischen und physikalischen Eigenschaften der erfindungsgemäßen Salze. Beispielhafte Polymere sind Kautschuk, kautschukähnliche synthetische Homo, Co- oder Blockpolymere, Polyacrylsäureester und deren Copolymere, Polyurethane und Silikone. Grundsätzlich kommen alle Polymere in Frage, die auch bei der Herstellung von Haftklebern eingesetzt werden können und physiologisch unbedenklich sind. Besonders bevorzugt sind solche auf der Basis



15

20

25

von Blockpolymeren von Styrol und 1,3-Dienen, Polyisobutylenen, Silikonen, Polymeren auf Acrylat- und/- oder Methacrylatbasis.

Die Art der üblichen Zusätze hängt vom eingesetzten Polymer ab: Nach ihrer Funktion lassen sie sich einteilen in beispielsweise klebrigmachende Agenzien, Stabilisatoren, Trägerstoffe und Füllstoffe. Die hierfür in Frage kommenden physiologisch unbedenklichen Substanzen sind dem Fachmann bekannt.

Die Reservoirschicht besitzt eine solche Eigenklebrigkeit, daß ein dauernder Kontakt zur Haut sichergestellt ist. Sie kann auch mehrschichtig aufgebaut sein.

Die Wahl des Weichmachers, der gleichzeitig als Lösungsmittel dienen kann, richtet sich nach dem Wirkstoff im Polymer.

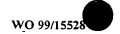
Eine ablösbare Schutzschicht, die mit der Reservoirschicht in Berührung steht und vor der Anwendung entfernt wird, kann auch aus den gleichen Materialien, wie sie zur Herstellung der Rückschicht benutzt werden, bestehen; Voraussetzung ist, daß diese Materialien ablösbar gestaltet sind wie z. B. mittels einer Silikonbehandlung. Andere ablösbare Schutzschichten sind z. B. Polytetrafluorethylen, behandeltes Papier, Cellophan, Polyvinylchlorid u. ä..

Ein TTS wird in der Regel zunächst in einer Vorstufe als Laminat vorliegen. Wird das Laminat vor Aufbringen der Schutzschicht in therapiegerechte Formate (Pflaster) aufgeteilt, so können die dann aufzubringenden Schutzschichtformate ein überstehendes Ende aufweisen, mit dessen Hilfe sie leichter von dem Pflaster abgezogen werden können.

Im Falle transmucosaler Verabreichung der erfindungsgemäßen Salze ist ein mucoadhäsiver Zusatz für die schnellere Resorption durch die Schleimhaut bevorzugt.

Solche Zusätze sind beispielsweise Polyacrylsäurecarboxymethylcellulose und andere derivatisierte Polysaccharide, insbesondere Acetylstärke oder Hydroxyethylstärke oder deren Kombinationen.

Das transdermale System kann hergestellt werden, indem der Wirkstoff zusammen mit den übrigen Bestandteilen der haftklebenden Reservoirschicht, gegebenenfalls in Lösung, homogen vermischt und auf die gegebenenfalls



wirkstoffundurchlässige Rückschicht aufgetragen wird, woraufhin das/die Lösemittel entfernt wird bzw. werden. Anschließend wird die Klebeschicht mit einer entsprechenden Schutzschicht versehen.

Die Erfindung wird durch die folgenden Figuren und Beispiele näher erläutert:

### 5 Es zeigen die Fig.:

Fig. 1 zeigt das <sup>1</sup>H - NMR - Spektrum der Morphinbase in CDCl<sub>3</sub> bei 400 MHz.

Fig. 2 zeigt das  $^1\mathrm{H}$  - NMR - Spektrum des Morphiniumtrimethylbenzoats in CDCl $_3$  bei 400 MHz.

#### Fig. 3:

Die Tabelle zeigt die Zuordnung der einzelnen Protonensignale im <sup>1</sup>H - NMR-Spektrum der Morphin-Base sowie des Morphiniumtrimethylbenzoats entsprechend ihrer chemischen Verschiebung (Charakterisierung als Morphinium-Salz).

Mit Hilfe der NMR-Spektroskopie läßt sich die Protonierung der Alkaloidfunktion im Morphinmolekül beobachten. Aufgrund der Salzbildung kommt es zu einer Beeinflussung der Elektronenverteilung im Piperidinteil. Eine Tieffeldverschiebung der Protonenresonanzsignale im Bereich der Basenfunktion zeigt, daß die dortigen Protonen durch Salzbildung entschirmt werden. Dies ist zum einen auf die Bindung des aciden Trimethyl-benzoesäureprotons durch das freie Elektronenpaar am basischen Stickstoff zurückzuführen; zum anderen durch den Einfluß des Trimethylbenzoesäurerestes.

#### Fig. 4:

25

Die Tabelle zeigt die Ergebnisse von Messungen des Penetrationsverhaltens verschiedener erfindungsgemäßer Morphinsalze sowie der Vergleichssubstanzen. Die Zubereitungen wurden selbst hergestellt; die Identifizierung erfolgte über IR-ATR- und H-NMR-Spektren.

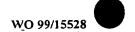
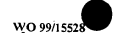


Fig. 5:

Diese Grafik zeigt das Permeationsverhalten von Morphiniummonomethylsebacat im Vergleich zu Morphin-Base jeweils aus einem TTS, wie im Anwendungsbeispiel 1 beschrieben.

Die Penetrationsrate des Salzes liegt ca. um den Faktor 1,8 höher als die der Base.

Die eingearbeitete Menge des Salzes entspricht 10 Gew.-% Morphin-Base, ist also dem Referenz-TTS der Morphin-Base äquimolar.



15

20

### Herstellungsbeispiel 1:

1g (3,5 mMol) wasserfreie Morphinbase wurden unter Erwärmen in 100 ml Methanol gelöst. Nachdem sich die Base vollständig in Methanol gelöst hatte, wurde eine Lösung von 756 mg (3,5 mMol) Monomethylsebacinsäure in 20 ml Methanol hinzugefügt. Die vereinigten Lösungen wurden am Rotationsverdampfer eingeengt. Nach ca. 48h bei 5°C war das Morphiniummonomethylsebacat auskristallisiert. Lösungsmittelreste wurden mittels einer Vakuumpumpe entfernt. Die Kristalle hatten einen Schmelzpunkt von 146°C.

### Herstellungsbeispiel 2

Herstellungsbeispiel 1 wurde wiederholt, mit der Ausnahme, daß statt der Monomethylsebacinsäure eine äquimolare Menge p-Hydroxybenzoesäure eingesetzt wurde.

#### Herstellungsbeispiel 3

Herstellungsbeispiel 1 wurde wiederholt, mit der Ausnahme, daß statt der Monomethylsebacinsäure eine äquimolare Menge Oxoprolinsäure eingesetzt wurde.

## Herstellungsbeispiel 4

Herstellungsbeispiel 1 wurde wiederholt, mit der Ausnahme, daß statt der Monomethylsebacinsäure eine äquimolare Menge Hexansulfonsäure eingesetzt wurde.

## Herstellungsbeispiel 5

Herstellungsbeispiel 1 wurde wiederholt, mit der Ausnahme, daß statt der Monomethylsebacinsäure eine äquimolare Menge Nicotinsäure eingesetzt wurde.

# <u>Herstellungsbeispiel 6</u>

Herstellungsbeispiel 1 wurde wiederholt, mit der Ausnahme, daß statt der Monomethylsebacinsäure eine äquimolare Menge p-Aminobenzoesäure eingesetzt wurde.

## Herstellungsbeispiel 7

Herstellungsbeispiel 1 wurde wiederholt, mit der Ausnahme, daß statt der Monomethylsebacinsäure eine äquimolare Menge 2,4,6-Trimethylbenzoesäure eingesetzt wurde.



Herstellungsbeispiel 1 wurde wiederholt, mit der Ausnahme, daß statt der Monomethylsebacinsäure eine äquimolare Menge Liponsäure eingesetzt wurde.

#### Herstellungsbeispiel 9

Herstellungsbeispiel 1 wurde wiederholt, mit der Ausnahme, daß statt der Monomethylsebacinsäure eine äquimolare Menge Acetylglycin eingesetzt wurde.

#### Herstellungsbeispiel 10

Herstellungsbeispiel 1 wurde wiederholt, mit der Ausnahme, daß statt der Monomethylsebacinsäure eine äquimolare Menge Hippursäure verwendet wurde.

10

#### Vergleichsbeispiel 1

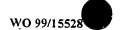
Herstellungsbeispiel 1 wurde wiederholt, mit der Ausnahme, daß statt des Salzes aus Monomethylsebacinsäure und Morphin lediglich eine äquimolare Menge Morphin-Base eingesetzt wurde.

#### 15 <u>Vergleichsbeispiel 2</u>

Herstellungsbeispiel 1 wurde wiederholt, mit der Ausnahme, daß statt der Monomethylsebacinsäure eine äquimolare Menge Propionsäure eingesetzt wurde.

#### Vergleichsbeispiel 3

Herstellungsbeispiel 1 wurde wiederholt, mit der Ausnahme, daß statt der Monomethylsebacinsäure eine äquimolare Menge Ameisensäure eingesetzt wurde.



10

15

20

25

30

#### Anwendungsbeispiel 1

1,654 g Morphiniummonomethylsebacat (entspricht 10 Gew.-% Morphin-Base) wurden in 2,346 g Ölsäure eingetragen, anschließend wurde bis zum vollständigen Auflösen des Feststoffes (ca. 15 min, visuelle Kontrolle) gerührt. Diese Lösung wurde dann wiederum unter Rühren portionsweise in 12,3 g eines selbstvernetzenden Acrylatpolymeren aus 2-Ethylhexylacrylat, Vinylacetat und Acrylsäure (48,8 Gew.-%ig, in einem Lösungsmittelgemisch Ethylacetat: Heptan: Ethanol: 2-Propanol 39: 13: 22: 26) eingerührt. Anschließend wurde ca. 2 h bei Raumtemperatur gerührt. Der Verdunstungsverlust wurde mit Ethylacetat ausgeglichen. Es resultierten 10 g 48,8 Gew.-%ige wirkstoffhaltige Kleberlösung, die mit einer 350 µm Rakel auf eine aluminisierte und silikonisierte Polyethylenfolie gestrichen wurden. Nachdem die Lösemittel durch 30minütiges Trocknen bis 50°C entfernt worden waren, wurde der Kleberfilm mit einer 15µm dicken Polyesterfolie abgedeckt. Mit geeigneten Schneidewerkzeugen wurden die vorgesehenen Applikationsflächen ausgestanzt sowie die Ränder durch Abgittern entfernt.

#### Anwendungsbeispiel 2

30 mg Morphinium-p-Hydroxybenzoat wurden in 1,47 g Olivenöl suspendiert. Die so erhaltene 2 Gew.-%ige Verreibung wurde mit Hilfe einer Applikationsvorrichtung auf exidierte nude guinea pig-Haut gebracht, die wiederum in einer bei 37 °C temperierten FRANZ-Diffusionszelle eingespannt war. Als Akzeptorlösung diente 0,9-%ige Kochsalzlösung, die unter ständigem Rühren ebenfalls auf 37 °C gehalten und nach einem vorgegebenen Wechselregime komplett durch neue Akzeptorlösung ausgetauscht wurde. Die Ergebnisse der aus dem Donorteil penetrierten Mengen, durch HPLC ermittelt, sind in Fig. 4 dargestellt.

## Anwendungsbeispiele 3 bis 14

Das Anwendungsbeispiel 2 wurde mit der Abänderung wiederholt, daß statt des Morphinium-p-Hydroxybenzoates in der Verreibung die Morphiniumsalze der Herstellungsbeispiele 3 bis 10 bzw. die Stoffe der Vergleichsbeispiele 1 bis 3 eingesetzt wurden. Die Ergebnisse sind ebenfalls in der Fig. 4 dargestellt.

#### Patentansprüche

5 1. Stoff, im wesentlichen bestehend aus dem Säureadditionssalz eines Morphin-Alkaloids und einer organischen Säure, wobei das Morphin-Alkaloid die nachfolgende Formel I aufweist:

10

wobei R<sup>1</sup> ausgewählt ist aus der Gruppe, bestehend aus H, C<sub>1</sub>- bis C<sub>6</sub>-Alkylresten, bevorzugt Methyl-, Ethyl-, Propyl-, i-Propyl, C(O)CH<sub>3</sub>, R<sup>2</sup> ausgewählt ist aus der Gruppe, bestehend aus den einwertigen Resten H, OH, OC(O)CH<sub>3</sub>, wobei in diesem Falle die vierte Valenz des (6)-C-Atoms durch H belegt ist, oder den zweiwertigen Resten =O,=CH<sub>2</sub>, R<sup>3</sup> ausgewählt ist aus der Gruppe, bestehend aus -CH<sub>3</sub>, Cyclopropyl-, Cyclobutyl- und Allyl- sowie

20

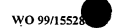
15

 die Bindung an C7/C8 gesättigt sein oder am N<sub>17</sub> eine Nitroxylgruppe vorliegen kann,

dadurch gekennzeichnet, daß die organische Säure ausgewählt ist aus:

- Monoestern von  $C_3$ - bis  $C_{16}$ -Dicarbonsäuren mit einwertigen  $C_1$ - bis  $C_4$ -Alkoholen, insbesondere Methanol,

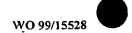
- C<sub>2</sub>- bis C<sub>16</sub>-Sulfonsäuren,
- substituierten Benzoesäuren, ausgewählt aus der Gruppe der halogen-, hydroxy-, alkyl-, hydroxyalkyl-, alkoxyalkyl- und/oder alkoxysubstituierten Benzoesäuren sowie der wahlweise am N-Atom alkylierten aminosubstituierten Benzoesäuren,



- substituierten oder nicht-substituierten 5- oder 6-Ringheterocyclen mit mindestens einem N-Atom oder S-Atom und mit einer Carboxylgruppenfunktion, insbesondere einer Carboxy-, Carboxymethyl-, Carboxyethyl oder den wahlweise verzweigten Carboxypropyl- oder Carboxybutylgruppen als Substituenten,
- gesättigten oder ungesättigten, wahlweise substituierten Oxo-Carbonsäuren mit 5 bis 10 C-Atomen,
- phenyl- oder phenoxysubstituierten gesättigten C2- bis C4-Carbonsäuren.
- aliphatischen, aromatischen oder heterocyclischen  $C_{2}$   $C_{12}$ -Aminosäuren, worin eine Aminogruppe substituiert ist mit einer wahlweise substituierten C2- C6- Alkanovlgruppe oder einer wahlweise substituierten Benzoylgruppe.
- 2. Stoff nach Anspruch 1, wobei die organische Säure ausgewählt ist 15 aus aliphatischen Monoamino-monocarbonsäuren, worin die Aminogruppe substituiert ist mit einer C2- C6- Alkanoylgruppe, welche einfach oder mehrfach substituiert sein kann mit Hydroxy, C1- C4-Alkoxy- oder C<sub>1</sub>- C<sub>4</sub>- Hydroxyalkyl, oder worin die Aminogruppe substituiert ist mit dem Benzoylrest, welcher einfach oder mehrfach substituiert sein kann mit C<sub>1</sub>- C<sub>4</sub>- Alkyl, C<sub>1</sub>- C<sub>4</sub>- Alkoxy, C<sub>1</sub>- C<sub>4</sub>-Hydroxyalkyl, Halogen, Amino oder Hydroxy.
  - 3. Stoff nach Anspruch 2, wobei die organische Säure ausgewählt ist aus aliphatischen C2- C6- Monoamino-monocarbonsäuren, worin die Aminogruppe substituiert ist mit der Acetyl- oder der Benzoylgruppe.
- 4. Stoff nach Anspruch 1, wobei die organische Säure ausgewählt ist 25 aus:
  - hydroxy-( $C_1$  bis  $C_4$ )-alkyl-,  $C_1$  bis  $C_6$ -alkoxy-( $C_1$  bis  $C_4$ )-alkyl- oder p- oder m-hydroxysubstituierten Benzoesäuren,
  - Monoestern von  $C_{5^-}$  bis  $C_{10^-}$  Dicarbonsäuren, insbesondere Suberinsäure, Azelainsäure und Sebacinsäure,

10

20

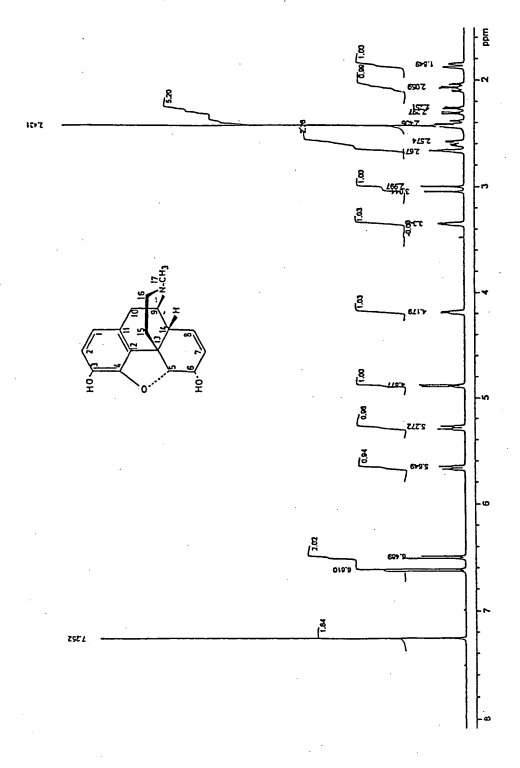


- C<sub>4</sub>- bis C<sub>8</sub>-Sulfonsäuren, insbesondere Hexansulfonsäure.
- 5. Stoff nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Säure ausgewählt ist aus C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-alkylsubstituierten Benzoesäuren, bevorzugt C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-trialkyl-substituierten Benzoesäuren.
- 5 6. Stoff nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die organische Säure Hexansulfonsäure, Aminobenzoesäure oder Trimethylbenzoesäure ist.
  - Stoff nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der 5- oder
     6-Ringheterocyclus eine Pyridincarbonsäure, bevorzugt Nicotinsäure oder Liponsäure, ist.
    - 8. Stoff nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei der Oxo-Carbonsäure um eine wahlweise ungesättigte 2-, 4-, 5- oder 9- Oxo-Carbonsäure handelt.
- Stoff nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die Oxo Carbonsäure 5-Oxopyrrolidin-2-carbonsäure, Lävulinsäure oder Oxo dec-2-ensäure ist.
  - 10. Stoff nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die organische Säure Acetylglycin oder Hippursäure ist.
- Stoff nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch
   gekennzeichnet, daß das Morphin-Alkaloid Morphin, Codein, Heroin,
   Ethylmorphin, Levorphanol oder Hydromorphon ist.
  - 12. Zusammensetzung, enthaltend mindestens einen Stoff nach einem der Ansprüche 1 bis 11.
- Zusammensetzung nach Anspruch 12, dadurch gekennzeichnet, daß
   die Zusammensetzung eine Lösung oder Suspension des Stoffs in Glycerin, Ethylenglycol, Dimethylisosorbid, Ölsäure und/oder Dimethylsulfoxid umfaßt.
  - 14. Verfahren zur Herstellung des Stoffs nach einem der Ansprüche 1 bis 11, umfassend die Schritte, daß eine Lösung des Morphin-

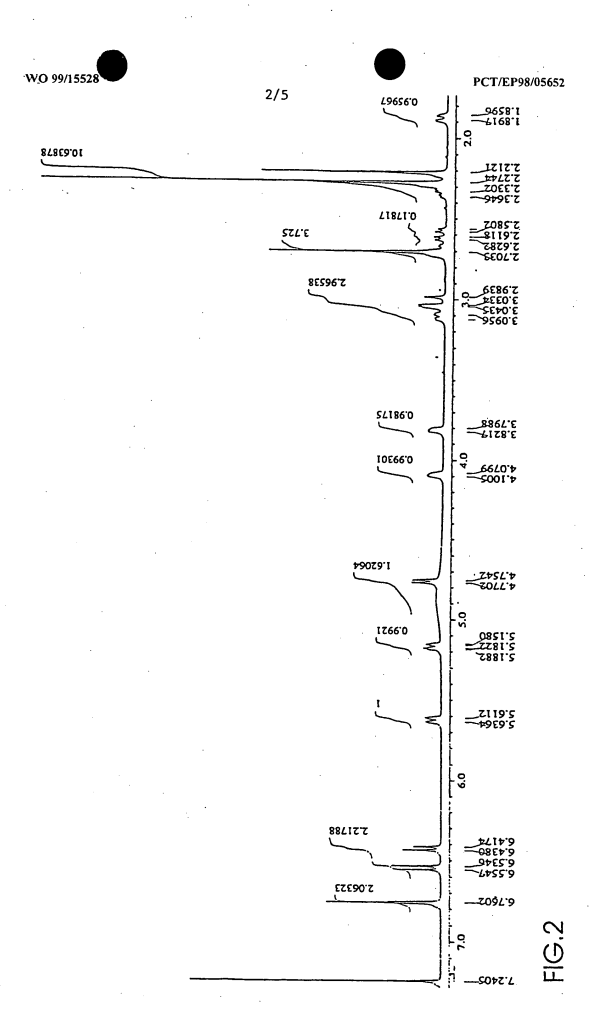


Alkaloids vorgelegt, in einem weiteren Schritt mit äquimolaren Mengen einer Lösung der organischen Säure umgesetzt und das erhaltene Additionssalz isoliert wird.

- 15. Mittel zur transdermalen oder transmucosalen Verabreichung, umfassend den Stoff nach einem der Ansprüche 1 bis 11 oder die Zusammensetzung nach Anspruch 12 oder 13.
- Mittel nach Anspruch 15 zur Schmerzbekämpfung oder zur Verwendung bei der Entzugstherapie von Drogenabhängigen.
- 17. Mittel nach Anspruch 15 oder 16, wobei es sich um eine Lotion,
  Salbe, Creme, ein Gel oder Spray, eine iontophoretische Vorrichtung,
  ein transmucosales therapeutisches System oder ein transdermales
  therapeutisches System (TTS), umfassend eine wahlweise
  wirkstoffundurchlässige Rückschicht und eine Reservoirschicht,
  handelt.



Ш



Chemische Verschiebung der Protonensignale im 1 H - Spektrum der Morphinbase und des Morphinium-(2,4,6)-trimethylbenzoates

	Signal (Verso	hiebung in ppm)
Proton am Kohlenstoff Nr.:	Morphinbase	Morphiniumtrimethylbenzoat
	<del>                                     </del>	,
15 (ăquatorial)	1,85	1,88
15 (axial)	2,06	2,33
10 (cis-stellung zu Proton	2,24	2,61
am C 9)		
16 (axial)	2,41	2,7
Methylgruppenprotonen	2,43	2,71
am C 17	1	i i
16 (äquatonal)	2,59	3,11
14	2,66	3,05
10 (trans-Stellung zu Proton	3,02	3,02
am C 9		
9	3,35	3,81
6	4,18	4,18
5	4,88	4,77
8	5,28	5,17
7 1	5,67	5,63
2	6,5 6.63	6,43
2	6,62	6,55
Protonen der Methylgruppe in 4-Position der 2,4,6-Tri- methylbenzoesäure		2,22
Protonen der Methylgruppen in 2,6-Position der 2,4,6-Tri- methylbenzoesäure		2,28
Protonen in 3,5-Position am aromatischen Ring der 2,4,6-Trimethylbenzoesäure		6,77

Signal bei 7,25 ppm - Lösungsmittelsignal des CDCl3

Signale von Protonen in Nachbarschaft zur Aminfunktion erfahren durch Protonierung des Stickstoffes die stärkste Tieffeldverschiebung, z.B.:

Proton am C 15 (axial):	+ 0,27 ppm
Proton am C 10 (cis-Stellung zu Proton am C 9):	+ 0,37 ppm
Proton am C 16 (axial):	+ 0,29 ppm
Protonen an der Methylgruppe mit C 17:	+ 0,29 ppm
Proton am C 16 (äquatorial):	+ 0,52 ppm
Proton am C 9:	+ 0,46 ppm

WO 99/15528

#### 4/5

# Vergleich Hautpermeation von verschiedenen Morphin-Salzen

Hauttyp: nude guinea pig (Rücken); # 20/05-0455/00-95

Akzeptor: 0.9% NaCl-Lösung + 0.1% NaN3

Freisetzungstemperatur: 37 °C Freisetzungsvehikel: Olivenöl

Beladung Donor: 2 Ma%; bezogen auf Mph-Salz I

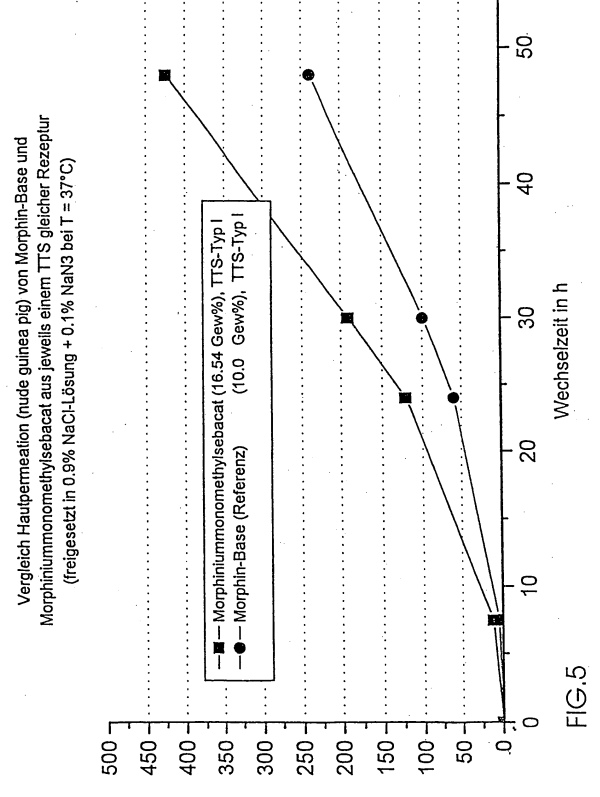
Beladung Mph-Salz/cm $^2$  Haut : 787.4  $\mu$ g Zahleneinheit:  $\mu g/cm^2$  ( Mittelwerte von n=3 )

\* Flux: Summe 48 h (kumuliert) - Summe 24 h (kumuliert) / 24

Zahleneinheit Flux: µg/cm²xh

,		differer	tielle Pe	rmeation	swerte	1	
	Mph-Salz	7.5 h	24 h	30 h	48 h	Gesami	Flux
Bsp. 1	Monomethylsebacat	3,31	12,3	7,47	24,6	47,7	1,34
Bsp. 2	p - Hydroxybenzoat	24,2	172	82	196	474	11,6
Bsp. 3	Oxo-Prolinat	9,82	71,2	47,4	172	301	9,16
Bsp. 4	Hexansulfonat	2,7	18,7	14,4	63,6	99,4	3,25
Bsp. 5	Nikotinat	22,2	99,9	55,4	167	345	9,29
Bsp. 6	p - Aminobenzoat	8,56	23,6	10,5	45,6	88,3	2,34
Bsp. 7	Trimethylbenzoat	3,7	36,3	24	102	166	5,25
Bsp. 8	Liponat	1,23	12,0	8,52	19,9	41,6	1,18
Bsp. 9	Acetylglycinat	38,1	180,0	62,4	110	390	7,17
Bsp. 10	Hippurat	22,9	83,4	41,3	109	256	6,25
Vergleichsbsp. 1	[Base]	3,54	3,2	2,48	. 8,3	17,5	0,45
Vergleichsbsp. 2	Propionat	1,55	4,74	2,66	8,54	17,5	0,47
Vergleichsbsp. 3	Formiat	0,342	6,46	2,54	8,6	17,9	0,46
	•	ı	1				

FIG.4



Permeationsmenge in  $\mu g/cm^2$  (kumuliert) , n=3

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C07D489/04 A61K31/485

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

#### B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ccc} \text{Minimum documentation searched} & \text{(classification system tollowed by classification symbols)} \\ IPC & 6 & C07D \end{array}$ 

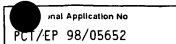
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	US 4 626 539 A (B. AUNGST ET AL.) 2 December 1986 cited in the application see column 3, line 60 - column 4, line 2 see column 4, line 18 - line 34	1,4
<b>X</b>	US 4 879 297 A (M. MAHJOUR ET AL.) 7 November 1989 cited in the application see column 2, line 45 - line 64	1,4
X	US 5 374 645 A (T. KURIHARA-BERGSTROM ET AL.) 20 December 1994 cited in the application see column 3, line 34 - line 37 see column 3, line 60 - column 4, line 1	1
	-/ <del></del>	·

Further documents are listed in the continuation of box C.	γ Patent family members are listed in annex.
Special categories of cited documents :	
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or	involve an inventive step when the document is taken alone
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or	"Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-
other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	ments, such combination being obvious to a person skilled in the art.  "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
18 December 1998	29/12/1998
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Hass, C

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT



		PCT/EP 98	/05652
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category `	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
X	US 4 908 389 A (M. MAHJOUR ET AL.) 13 March 1990 cited in the application see column 2, line 11 - line 28		1
X	DE 524 639 C (CHEMISCHE FABRIK VORM. SANDOZ) 9 May 1931 see examples 3-5	·	1,4
X	DE 11 72 267 B (LES LABORATOIRES DAUSSE S.A.) 18 June 1964 see example		1
X	DE 728 804 C (J. L. REGNIER) 3 December 1942 see examples 1,2		1
A	FR 1 479 209 A (CENTRE D'ETUDES POUR L'INDUSTRIE PHARMACEUTIQUE) 28 March 1967 see the whole document		1
A	FR 6 598 M (PLURIPHARM) 6 January 1969 see the whole document		1
Α	EP 0 472 501 A (CIBA-GEIGY AG) 26 February 1992 see claim 1		1
A .	DE 196 07 395 A (LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME GMBH) 4 September 1997 see claims 1,2		1
A	WO 95 04058 A (LES LABORATOIRES MERAM) 9 February 1995 see claim 1		1
		·	
			·
		·	
		•	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

nal Application No PCT/EP 98/05652

Patent document cited in search report		Publication date		atent family nember(s)	Publication date
US 4626539	A	02-12-1986	AU AU EP GR JP	574628 B 4590585 A 0171742 A 851954 A 61083116 A	07-07-1988 13-02-1986 19-02-1986 10-12-1985 26-04-1986
US 4879297	Α	07-11-1989	SG DE EP HK JP WO	159894 G 3873770 A 0375689 A 149794 A 2503672 T 8809676 A	17-03-1995 17-09-1992 04-07-1990 06-01-1995 01-11-1990 15-12-1988
 US 5374645	 А	20-12-1994	CA NONE	1312547 A 	12-01-1995
US 4908389	A	13-03-1990	CA EP GR JP	1316825 A 0261429 A 3000536 T 63126832 A	27-04-1993 30-03-1988 31-07-1991 30-05-1988
DE 524639	С		NONE		
DE 1172267	В		NONE		
DE 728804	C	·	NONE		
FR 1479209	Α .		NONE		
FR 6598	M	06-01-1969	NONE		
EP 472501	A	26-02-1992	AT AU CA DE DK ES FI GR HU IE JP NO NZ PT US	137753 T 652951 B 8268591 A 2049649 A 59107784 D 472501 T 2086515 T 913949 A,B, 3019872 T 209308 B 72479 B 99213 A 4257587 A 179175 B 239495 A 98731 A 5190947 A	15-05-1996 15-09-1994 27-02-1992 24-02-1992 13-06-1996 28-05-1996 01-07-1996 24-02-1992 31-08-1996 28-04-1994 23-04-1997 31-07-1995 11-09-1992 13-05-1996 26-05-1997 31-07-1992 02-03-1993
DE 19607395	Α	04-09-1997	AU CZ WO EP NO	1769597 A 9802657 A 9731918 A 0883619 A 983864 A	16-09-1997 11-11-1998 04-09-1997 16-12-1998 21-08-1998
WO 9504058	A	09-02-1995	 FR	2708611 A	10-02-1995

		PCT/EP 98/	05652
a. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D489/04 A61K31/485		·
	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifik RCHIERTE GEBIETE	vation und der IPK	
	rter Mindestprütstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)	<del></del>	
IPK 6	CO7D	•	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen. sowei	t diese unter die recherchierten Gebiete (	allen
		Data hash and outly very endate S	(sephagriffa)
Während d	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Nam	e der Datenbank und evtl. verwendete S	ucnoegnite)
	·		·
C. ALS W	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie *	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe d	er in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	US 4 626 539 A (B. AUNGST ET AL.)		1,4
	2. Dezember 1986	,	
	in der Anmeldung erwähnt siehe Spalte 3, Zeile 60 - Spalte	4. Zeile	
	2		
i	siehe Spalte 4, Zeile 18 - Zeile 3	4	
X	US 4 879 297 A (M. MAHJOUR ET AL.) 7. November 1989		1,4
	in der Anmeldung erwähnt	•	
	siehe Spalte 2, Zeile 45 - Zeile 6	.4	
x	US 5 374 645 A (T. KURIHARA-BERGST	ROM ET	1
1	AL.) 20. Dezember 1994		
	in der Anmeldung erwähnt siehe Spalte 3, Zeile 34 - Zeile 3	37	
	siehe Spalte 3, Zeile 60 - Spalte	4, Zeile	
1	1		
	-,	/	
	eitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	Y Siehe Anhang Patentfamilie	<u> </u>
er er	ntnehmen	T" Spätere Veröffentlichung, die nach de	m internationalen Anmeldedatum
"A" Verö abe	ffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, r nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	oder dem Prioritätsdatum veröffentlic Anmeldung nicht kollidiert, sondern n Erfindung zugrundeliegenden Prinzip	ht worden ist und mit der ur zum Verständnis des der
"E" ältere	es Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen neldedatum veröffentlicht worden ist	Theorie ängegeben ist  X* Veröffentlichung von besonderer Bed	eutung; die beanspruchte Erfindung
"L" Veröt	ffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- einen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser Veröffent erfinderischer Tätigkeit beruhend bet	lichung nicht als neu oder auf rachtet werden
l and	leren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden « oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	Y" Veröftentlichung von besonderer Bed kann nicht als auf erfinderischer Täti	nkeit beruhend betrachtet
aus "O" Verö	geführt) offentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, wenn die Veröffentlichung n Veröffentlichungen dieser Kategorie	nit einer oder mehreren anderen in Verbindung gebracht wird und
eine "P" Verö	e Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht oftentlichung, die vor dem internationalen. Anmeldedatum, aber nach	diese Verbindung für einen Fachmar & Veröffentlichung, die Mitglied derselb	nn naheliegend ist
	n beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist es Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen f	
	18. Dezember 1998	29/12/1998	
Name ur	nd Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	

Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Hass, C

# INTERNATIONA

#### RECHERCHENBERICHT

onales Aktenzeichen
PCT/EP 98/05652

		PCT/EP 9	0/ 05052	
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN			
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kom	nmenden Teile	Betr. Anspruch Nr.	
Χ	US 4 908 389 A (M. MAHJOUR ET AL.) 13. März 1990 in der Anmeldung erwähnt siehe Spalte 2, Zeile 11 - Zeile 28		1	
X	DE 524 639 C (CHEMISCHE FABRIK VORM. SANDOZ) 9. Mai 1931 siehe Beispiele 3-5		1,4	
X	DE 11 72 267 B (LES LABORATOIRES DAUSSE S.A.) 18. Juni 1964 siehe Beispiel	· .	1	
X	DE 728 804 C (J. L. REGNIER) 3. Dezember 1942 siehe Beispiele 1,2		1	
A	FR 1 479 209 A (CENTRE D'ETUDES POUR L'INDUSTRIE PHARMACEUTIQUE) 28. März 1967 siehe das ganze Dokument		1	
A	FR 6 598 M (PLURIPHARM) 6. Januar 1969 siehe das ganze Dokument		1	
A	EP 0 472 501 A (CIBA-GEIGY AG) 26. Februar 1992 siehe Anspruch 1		1	
A	DE 196 07 395 A (LTS LOHMANN THERAPIE-SYSTEME GMBH) 4. September 1997 siehe Ansprüche 1,2		1.	
A	WO 95 04058 A (LES LABORATOIRES MERAM) 9. Februar 1995 siehe Anspruch 1		1	
	·			
· •				

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffer

en, die zur selben Patentfam

onales Aktenzeichen

Im R	echerchenberich	ıt T	Datum der	Mitglied(e	er) der	Ţ	Datum der
ngefüh	rtes Patentdokun	nent	Veröffentlichung	Patentia			Veröffentlichung
US	4626539	Ą	02-12-1986		74628		07-07-1988
			•		90585		13-02-1986
					171742		19-02-1986
	٠.				351954		10-12-1985
				JP 610	083116 	A 	26-04-1986
US	4879297	Α	07-11-1989		159894		17-03-1995
					373770		17-09-1992
					375689		04-07-1990
	•				149794		06-01-1995
					503672		01-11-1990
					309676		15-12-1988
				CA 13	312547 	A	12-01-1995
US	5374645	Α	20-12-1994	KEINE			
US	4908389	Α	13-03-1990		316825		27-04-1993
					261429		30-03-1988
					000536		31-07-1991
				JP 631	126832	Α	30-05-1988
DE	524639	С		KEINE			
DE	1172267	В		KEINE			
DE	728804	С		KEINE			
FR	1479209	Α		KEINE			
FR	6598	M	06-01-1969	KEINE			
EP	472501	Α	26-02-1992	AT :	137753	T	15-05-1996
					652951		15-09-1994
	•			AU 82	268591	Α	27-02-1992
					049649	Α	24-02-1992
				DE 593	107784	D	13-06-1996
				DK 4	472501	Τ	28-05-1996
					086515		01-07-1996
					913949		24-02-1992
					019872		31-08-1996
					209308		28-04-1994
			•	ΙE	72479		23-04-1997
				IL	99213		31-07-1995
					257587		11-09-1992
	•				179175		13-05-1996
			• ;		239495		26-05-1997
				PT	98731		31-07-1992
	·			US 5	190947	Α	02-03-1993
DE	19607395	Α	04-09-1997		769597		16-09-1997
					802657		11-11-1998
					731918		04-09-1997
					883619		16-12-1998
				NO	983864	A 	21-08-1998
		Α	09-02-1995	FR 2	708611	_	10-02-1995